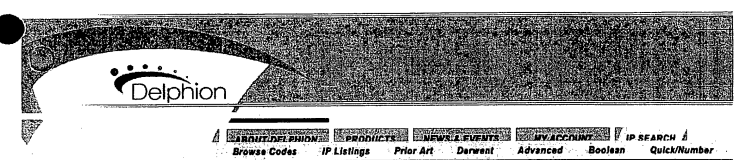
No Image



Order Form View Cart

Title Delphion Integrated View

Purchase Document: More choices...

Other Views: Derwent...

INPADOC Record

> KR9603605B1: PROCESS FOR PREPARING ORAL OMEPRAZOLE Title:

KR Republic of Korea

B1 Examined Patent Application, Second Publication; since 970930 Granted Kind:

Patent

JUNG, KYE - JONG, Republic of Korea inventor(s).

CHON, INN - KOO, Republic of Korea INN, SANG - HWAN, Republic of Korea

YUNGJIN PHARM, CO., LTD., Republic of Korea News, Profiles, Stocks and More about this company

March 20, 1996 / Sept. 24, 1992 iss led/Filed Dates:

Lacation Number KR1992000017403

> IPC Class: A61K 31/415; A61K 31/44;

none ECLA Code:

Abstract:

Sept. 24, 1992 KR1992000017403 anty Number(s):

comprising hydroxypropyl beta-cyclodextrin (II) as soluble carrier, trometamin (III) or sodium hydroxide as alkalizing agent and 10 Of moisture proof agent as 0.5-2, 0.5-2, 0.3-2 part to 1 part of (I). This andcrafted formulation which has the characteristics as 95% dissolving within 1 **Plaques**

minute consists of (1) dissolving (I) in ethanol, (2) dissolving (II) in water or ethanol, (3) dissolving (III) in water or ethanol, (4) mixing

The composition for oral dosage containing omeprazole (I) is

them and drying.

 amily none

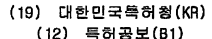
DERABS C1999-139592 DERABS C1999-139592 ----stract Info

No patents reference this one or Plefel andes

:hcant/Assignee

Country:





(51) o Int. Cl. 0

(11) 등록번호

号 1995-0003605

A61K 31 /415

(24) 돔목일자

1996년03월20일

A81K 31 /44

(21) 출원번호 목 1992-0017403

(65) 공개번호

특 1994~0006585

(22) 출원밀자

1992년09월24잁

(43) 공개일자

1994년04월25일

(73) 특허권자

영진약품공업주식회사

(72) 발명자

서울특별시 성동구 성수동 2가 277-58

서울특별시 강남구 대회통 미토아파트 107~1404

서울특별시 노원구 상계 7종 757 한양아파트 3-1203

김생기

서울특별시 중탈구 면목동 148-4

(74) 대리인

러산운

장시관 : 정시생 : 이탈린 (생자광보 제4070목)

(54) 경구용 오메프라졸 악제의 코어 조성물을 제조하는 방법

SP 12:

내용 없음.

BHH

[발명의 명칭]

경구용 오메프라즐 약제의 코어 조성물을 제조하는 방법

[발명의 상세한 설명]

본 발명은 경구용 오메프라족(omeprazole) 약제의 코어 조성물을 제조하는 방법에 관한 것으로서, 더욱 삼세하게는 난용 성민 오메프라枣의 용욕성과 안정성읍 향상시킴으로써 경구용 장용성 약제의 코어 조성물로 유용하게 사용할 수 있도록 경구용 오메프라좀 코어 조성물을 제조하는 방법에 관한 것이다.

최근 N.-K. ATPase 역제효과로 위산분비를 강력히 억제할 수 있는 오메프라좀 및 그 염 또는 기타의 벤즈이미다똫 유도체 들이 소화성 궤양치료에 응용되고 있으며, 이들 화합몫들은 강력하고 지속적인 위산분비 억제효과를 가지고 있어서 기준 의 1), 수용체 차단제를 대신하는 새로운 소화성 궤양치료제로 각광받고 있다.

그러나, 이러한 벤즈이마다를 유도체들은 일반적으로 물에서의 습윤성과 용해성이 매우 나쁘고, 수용액 및 용습상태에서 쉽게 번색은 일으키며 분해가 매우 빠르기 때문에 경구용 제제화가 매우 어렵다. 특히 오메프라족은 묽에 거의 녹지 않으 며 산성 수용액줌에서 매우 볶안정하여 산속매 반응으로 매우 빨리 문해되며 중성용액에서도 분해되기 쉽다.



또한 오메프라줄은 25℃의 조건에서, pH 4 이하에서의 반갑기는 약 7분, pH 7에서의 반갑기는 약 38시간, 반면에 알말리 영역인 pH 10에서의 반갑기는 약 65일로 산성이 강할수쪽 매우 물만정해지고, 알칼리성이 커짐수쪽 분해가 지연되며 더무 기 고체상태에서도 흡습에 의해 변색과 함께 함량저하를 일으키는 특성을 가지고 있다.

한편, 대한민국 특허공고 제87-1005호에는 오메프라줖을 영험대로 제조하여 안점화시키는 방법이 기술되어 있고, 대한민 국 특허공개 제87-9117호, 제87-9718호에는 알람리성 물질붑 참가하여 오메프라좁은 안정화시키는 방법이 기술되어 있다.

또한, 대한민국 특허공개 제90-2010호에는 특정의 염기성 아미노산을 참가하여 오메프라존 약제의 코어 성분을 안정화시키는 방법이 제안되어 있다.

잎반적으로 난용성약물의 용출이 흡수의 율속단계가 된다는 점에서 조성육로부터 주약의 용욕성은 오메프라톰과 같이 귤 에 거의 눅지 않는 약물인 경우에는 이의 용용증대가 제제의 품집을 좌우하는 중요한 요소가 되고 있다.

이런 관점에서 분때 상기의 기술들은 알칼리성 문집을 오메프라졸과 단순히 혼합하여 오메프라좀의 안정화를 도모한 것이 므로, 안정화쯤 위하여 많은 양의 알칼리회제가 요구됨과 동시에 경구투여시 소장에서 신속히 용충되지 못하는 결점을 가 지고 있다.

또한, 베타-시글로텍스트린을 이용한 오메프라줌의 안정화는 독일연방공화국 특허공개 0E342778A1에 제안되어 있으나, 그 제조방범은 장시간의 제조과정을 요구하며, 이 방법만으로는 제조공정중의 분해용 막을 수 없음 뿐만 아니라, 이 조성물 만으로는 장기간의 보관시에 외계 수분의 흡습과 자체 함유수분의 존재로 변색 및 문해를 막을 수 없어서 안정한 오메프라족제제를 얻을 수 없다.

이에 본 발명자들은 오메프라즘이 삼기와 같이 중래 기숨들에서 나타난 문제점들을 해소하고자 오랫동안 연구한 결과 말 탈리화제와 수용성 당체꾼 이용한 3성분의 고재 분산채를 제조하면 신속히 오메프라즘을 용출시키면서 안정성도 총대된 경구용 장용성 오메프라를 약제의 코어 조성뭄을 요과적으로 제조할 수 있다는 것을 알게되어 본 발명을 완성하게 되었다

따라서, 본 방영은 오메프라졸 경구용 체제품 제조하는데 사용되는 코어 조성짧에 있어서, 높은 안정성을 가지면서 소장에서 신축하게 용충될 수 있도록 개선된 새로운 형태의 경구용 오메프라졸 약제의 코어 조성물을 제공하는데 그 목적이었다.

이라, 본 발명은 상세히 석명하면 다음과 같다.

본 발명은 오메프라족을 유효성분으로 하고, 여기에 안정화 성분을 혼합시켜서 경구용 오메프라족 약제의 코어 조성좋을 제조함에 있어서, 유효성분인 오메프라족에 안정화 성분으로서 베타-시골로텍스트린 또는 그 유도체와 트로메타인 또는 수산화나트급중에서 선택된 알카리 화합물을 참가 혼합시켜서 고체 분산체로 제조함을 그 특징으로 한다.

이하 본 설명을 더욱 상세히 설명하면 다음과 같다.

본 발명은 오메프라즘의 안정화 성분으로 베타-시클로텍스트린 또는 그 유도체와 알람이 화합물을 참가하여 고체분산체출 제조하는 방법에 관한 것으로서, 오메프라졌음 정제수, 에탄을 또는 그 혼합용액 등의 용제에 녹이고, 역시 정제수 또는 에탄을 등에 녹인 알칼리화제및 베타-시클로텍스트린 또는 그 유도체를 참가하고 교반시킨 후 감압건조기, 분무건조기 또 는 통결건조기 등으로 건조하여 3성분으로 균임한 고체 분산채를 얻는다.

이렇게 얻어진 고체분산체는 안정한 상태이긴 하지만 보관중 수분칭투에 대한 경시보존 인정성을 향상시키기 뭐하여 방습 제쯤 참가하여 사용할 수 있다. 이때 방습제로는 산화마그네슘이나 탄산마그네슘을 단독으로 사용할 수 있으나 혼합사용 함 수도 있다.

본 발영에 있어서 사용되는 베타-시플로텍스트린은 금루코스 7개가 완상으로 결합된 올리고당으로 경구 투여시 인제에 무 해하며 환상의 소수성 공동내에 악물분자 또는 약물분자의 구조의 일부ळ 포접하여 난용성 약물의 용해성 및 생체내 이용



물 향상, 본안정한 역료의 안정화, 핵상물질의 분체화, 자극성 및 냄새의 개선함에 이용되고 있는 물질로서, 본 발명에 사용함 수 있는 베타-시클로텍스트린의 유도체로는 예컨대 히드룩시프로필 베타-시클로텍스트린이 사용될 수 있다. 본 밝명에 따르면 베타-시클로텍스트린 또는 그 유도체의 그 청가당은 오메프라족 1물에 대하여 0.5~2물로 사용하는데, 참가량이 0.5몸 미만이면 오메프라족의 용멸종대와 충분한 만정화 효과를 얻는데에 문제가 있고 2물을 효과하면 단취정제나 과립의 부피종대로 실제생산에 문제가 따른다.

또한 본 발명에 사용되는 알칼리 화합됨은 트로메타민 또는 수산화나트륨이 사용되고 그 첨가량은 0.5~2몸 사용하는데, 그 청가량이 0.5명 미만이면 충분한 알칼리성을 띠지 못하므로 안정화 되지 못하여 반강기가 단축되며 2몸을 조과하면 강 한 말칼리성으로 인하여 인제투여시 자극등을 일으획 우려가 있다.

본 발명에 있어 사용되는 방송제는 오메프라톤 코어 전체 조성물 1중량부에 대하여 0.3중량부 내지 2중량부를 얻가하는 것이 좋고, 그 사용량이 과다하면 과탑제또는 점제로의 성형성과 크기에 문제가 발생되며 너무 적으면 방송효과가 강소된 다.

본 방명에서는 강압가열건조, 문무건조법에 의해 고체문산체 형태로 제조하므로써 열에 의한 오메프라줊의 분해를 방지하고, 제조후 장기간의 보존 및 유통과정중의 안정성 유지에도 기여할 수 있도록 수산회나트륨, 트로메타민등의 당활리화제 중 함유하고 있어서 제조중이나 장기간의 보존중에도 안정하다. 이러한 오메프라졸 고체분산체는 베타-시금로텍스트린 및 그 유도체의 높은 친수성으로 인하여 습윤성이 크고 분산된 오메프라중의 입자크기가 단분자 내지는 콩로이드 크기로 중리적인 분쇄병으로는 달성할 수 없는 크기이기 때문에 표면적이 국대화되어 오메프라줄의 속용충성을 제공하는 측정이 있다.

즉, 종래의 분쇄법으로는 오메프라졸을 분쇄하는 경우 얻어지는 입자크기에는 한계가 있으며 미분화 월수록 발생하는 열 에 의한 분해가능성과 부탁, 용점성이 커져 문쇄효과가 강소하는 경향이 있다. 또 응점성이 커지면 오메프라졸의 습문성 과 문산성을 나쁘게 하여 용출률을 저하시킨다.

그러나 본 발명의 시금로텍스트린 고체분산제는 입자크기를 한계 입자크기로 강소시킴과 동시에 위장관액에서의 습윤성과 분산성읍 높여 속용축성을 확보할 수 있다.

또한 청가된 알란리화합물이 기존의 방법과 같이 단순한 입자의 혼합이 아니라 단분자 내지는 콜로이드상으로 분산되어 있어서 적은 알으로도 전체 고체분산체에 알완리환경을 제공하여 중래보다 무수한 안정화를 출과적으로 이룩할 수 있다.

그리고 함유된 방송제로 인하여 외부환경에 의한 인송시에도 저항성이 높고 안정한 오에프라좀 조성물을 유지할 수 있다.

한편, 본 밝용에서 안정화 성분으로 베타-시클로텍스트린만 사용하게 되면 제조공정중 및 보관중의 수분 및 열에 의한 명 량을 받으므로 즐지 못하고, 또 알카리 화합물만을 사용하게 되면 제조용기로부터 고체분산체의 수록이 어렵고 알말리화 제로 인하여 조해, 인습의 열려가 있어서 좋지 못하다.

따라서, 본 발명은 유효성분인 오메프리즘에 베티-시클로텍스트린 또는 그 유도제와 알말리화제를 함께 사용하면서 고체 분산체 열태로 코아 조성물은 제조하므로써 위 두 성분이 상승작용을 일으켜서 기존의 어느 것보다도 안정하고 용출성이 높은 고체분산체를 얻을 수 있다.

위와 같이 본 발명의 방법으로 제조한 3성분계 고체분산채는 오메프라졸, 베타-시클로텍스트린 또는 그 유도체, 알칼리화 제외 3성분이 단분자적 내지는 콜로이드상으로 분산되어 있기 때문에 기존의 방법, 즉 안정화제로서 안산일수소나트륨 또는 영기성 아미노산 등을 챙기하여 제조한 것보다 안정도가 월등이 중가하였으며, 용속성도 크게 당상되어 소장측수가 빠르고 흡수율이 커서 혼 발명의 경구용 오메프라졸 코어 조성목은 소화성 궤양 치료제동 장용성제제로 널리 유용하게 시용할 수 있다.

이하, 본 발명을 실시예에 의거 상세히 석명하면 다음과 감몬바, 본 발명이 실시예에 의해 합정되는 것문 아니다.



[참고예 1]

[**H** 1]

수용액종 베티-시글로젝스트립 또는 그 유도체에 의한 오메프라톤의 안정성 향상

베타-시클로텍스트린(이라, p-CD로 칭함) 및 그 유도체인 2-히드록시프로핑~베타-시클로텍스트린(이라, HPCD로 칭함), 디메텙-베타-시클로텍스트린(이라 DMCD로 칭함)를 각각 pH 7.0 인산명 원충액을 써서 1× 10씨 농도로 조제하고 각각 오메프라즐음 100/48/ml 농도로 청가한 다음 37℃에 보존하면서 안정화 효과를 시험하여 그 결과로 다음 표 1에 나타내었다. 오메프라즐의 진존량은 경시적으로 속접하여 1차식에 따라 그 분해반감기(150%)와 저장수영(190%)를 구하였다.

배당-시클로텍스트린 유도체에 의한 오메프라졸의 안정화 효과

| 시클로텍스트립 | t50% (시킴) | 190%(시간) |
|---------|-----------|----------|
| 비참가 | 17.97 | 2.52 |
| β−CD | 21.47 | 3.25 |
| DMCD | 31.96 | 4.81 |
| HPCD | 23.81 | 3.61 |

* t50% : 오메프라쯤 50%가 잔존하는 시간(50%가 분해되는 시간)

* t80% : 오메프라를 90%가 잔존하는 시간(10%가 분해되는 시간)

표 1에서와 같이 소장 pH 근처에서 오메프라졸의 안정성이 β -CD. DMCD 및 HPCD의 청가로 오메프로졸 단독인 경우와 비교하여 그 반갑기가 각각 18.5%, 77.9% 및 32.5% 증가되었다. 이것은 오메프라졸이 소장에서 용율된 후 총수되기 전까지 장내에 체류하는 동안의 분해로 지연시킬 수 있음을 의미한다.

[참고에 2]

마 7.0 인산영 완용액종에서의 β -CO 및 HPCO가 오메프라즐의 용해성에 미치는 명충운 시험하였다. 시험방법은 일정동도로 조제한 β -CO 및 HPCO 용액 1ml에 오메프라즐음 과랑 참가하고 37℃의 함은진탕수욕장치에서 48시간동안 격렬하게 진당시키고 1시간 정치시킨후 0.45㎞ 멤브레만필터로 여과한 액을 고속액체 크로마토그래피로 분석하여 용해된 오메프라졸의 양은 산출하여 그 결과를 다음 표 2에 나타내었다.

[H 2]

베타-시글로젝스트린류에 의한 오메프라쯤의 몸해도 변화(pH 7.0)

| 경기된 등도 | 오네트라출의 수 | 44 £ (×10-3H) |
|----------|----------|---------------|
| (×10-1M) | #-CD | HPCD |
| 0 | 0.298 | 0.296 |
| 4 | 0.383 | 0.533 |
| 8 | 0.489 | 0.573 |
| 12 | 0.613 | 0.695 |
| . 16 | Ĉ.586 | 0.799 |
| 20 | 0.559 | 0.925 |

본 실험에서는 DMCD가 산업적인 공급이 몇가능하므로 제외하였다. 오메프라톨의 용해또는 베타-시를로텍스트린류의 원가 로 농도 의존적으로 증대되었으며 1.2× 1C₆M의 β -CD 및 HPCD 존재하에서는 오메프라졸의 용해도가 각각 약 206 및 233% 종대되었다.

이러한 경과는 오에프라줄이 베타-시콜로텍스트립류와 수용성 복합체결 형성한다는 것은 뒷받침하여 난용성인 오메프라띂 에 대한 가용화 효과가 있음을 의미한다.

[왕고에 3]

pH 10.0 병산열 연충액중 β -CD 및 HPCD가 오메프라톨의 황해성에 미치는 영황을 경토하였다. 시험방법은 참고예 2와 통 일한 방법으로 하여 그 결과금 다음 표 3에 나타내었다.

[丑 3]

베타-시클로텍스트린류에 의한 오메프라즘의 용해도 변화(아 10.0)

| 24 RNA | 오메프라준의 4 | 위도(×10~M) |
|---------------------------------|----------|-----------|
| 설가진 중도 (×10 ^{-7M}) | ₽-CD | HPCD |
| 0 | 10.09 | 10.09 |
| 4 | 10.73 | 10.46 |
| 8 | 11.77 | 12.45 |
| 12 | 12.26 | 12.97 |
| 15 | 13.52 | 13.16 |
| 20 | 14.06 | 13.35 |

pH 10에서도 베타-시콜로텍스트린류에 의해 오메프라돌의 용해성이 상기 표 3에서와 같이 증가하였으며, 1.2× 1纵의 β -CO 및 HPCD의 존재로 오메프라졸의 용해도를 각각 2.15% 및 28.5% 항상시켰다.

이러한 결과는 오메프라좁의 해리가 좋대된 앞확리영역에서도 오메프라쫍과 시품로덱스트린류가 삼호작용을 나타냄을 뒷 발칭한다. 이는 또한 알랄리매질에서도 고체분산체의 제조시 오메프라졸이 단분자적으로 문시됨을 의미한다.

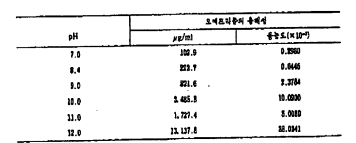
[참고예 4]

pH에 따른 오메프라졸의 용해성 변화

여러 머 용액종 오메프라폴의 용해성용 시험하였다. 시험방법은 각 머 완충액에 오메프라즌을 과량 첨가하고 참고에 2와 같은 방법으로 시험하여 그 시험결과를 다용 표 4에 나타내었다.

[丑 4]

pH에 따른 오메프라졸의 용해성



오메프라촏의 용해성이 알말리영역에서 크게 증가하며 독리 pH 12에서의 용해도가 킁킁 알 수 있다.

[실시예 1~4]

오메프라즘과 β -CD 및 그 유도체인 HPCD의 2성분 고체분산체와 말할리 화합중을 참가한 3성분계 고체분산체포 다음 표 5 의 조성으로 제조하되 각 성분들 사용용매에 원견히 용해한 후 40℃의 회전식 감암건조기에서 건조하고, 괴상의 건조물을 분쇄하고 실리카켈 데시케이터에서 1일 건조하여 제조하였다.

[H 5]

고체 분산체의 조성

| 4 4 | 원사 에 1 | रीयां ह | र्गेशन ३ | 444 |
|--------|---------------|---------|----------------|-------|
| 오네트라운 | 10001 | 100mg | 100mg | 100mg |
| 수산화나도움 | 11.6mg | 11.6mg | - | .= |
| 모드네타던 | · | - | 85mg | Ling |
| p-CD | 329mg | - | 329mg | - |
| HPCD | · . • | \$76mg | - . | 376mg |
| 사용물대 | 이산용 기계수 | 이단을 경치수 | 이란용 정치수 | 444 |

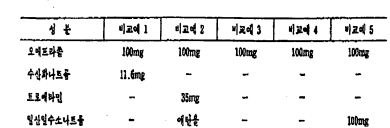
[비교에 1~5]

오메프라중의 안정화에 미치는 알랄리화제의 영향을 검토하기 위하여 오메프라즘과 알랑리,화제와의 건고물, 단순 불리적 은합물 및 오메프라줄만의 건고물을 다음 표 5의 조성으로 하여 상기 실시에 1과 같은 방법으로 제조하였다.

또, 종래기술에서 안정화제로 사용한 인산일수소나트롭과 오메프라종읍 BOmesh 이하로 분쇄하고 1 : 1 종량비로 혼합하여 비교예 5의 건고물을 제조하였다.

[丑 6]

건고물의 조성



ul mail e. +

예단을 검계수

[비교예 6~7]

사용용내

오메프라즘과 B -00 또는 HPCO의 2성분 고웨분산체를 다음 표 7의 조성으로 하여 제조하였다.

[丑 7]

2성분 고체분산체의 조성

| 성 준 | महल ६ | 비교에 7 |
|------------------------|---------|------------------|
| 오에프리숍 | 100mg | 100mg |
| β−CD | 329mg | - |
| HPCD | • | 376mg |
| ^ 8 8 • 1 | 이렇속 정치수 | 예 간 운 |

[실범예 1]

상기 실시에 1~4와 비교에 1~7의 체제품등에 대하여 40°C~75% PH 조건에 개방상태로 보존하면서 3주간 경시변화시험을 하였고, 그 결과는 다음 표 8과 같으며, 3성분계 고체분산체가 만점함을 알 수 있다.

어틴을

[丑 B]

제제물의 40℃~75% RH에서의 변색 시험결과

| - | મ!4 _ | | 변 | 4 5 | |
|-----|--------------|-----|----|----------|-------|
| 4세국 | | 8.7 | 17 | 2年 | 347 |
| - 1 | 비교에 1 | В | С | Ĉ. | c |
| 된 | 비교예요 | C | Ð | p | D |
| Z | 비교에 3 | C | E | E | B |
| * | 바프레 4 | E | P | £ | 3 |
| | 비교내 5 | B | E | С | D |
| 2 | 비교에 5 | С | С | С | С |
| * | খামাপা 7 | · C | D | . | ם |
| # [| 생시에 3 | A | A | A | A |
| 4) | 실시에 2 | A | A | A | A |
| * | 십시에 3 | A | A | A | A |
| | 실기에 4 | Α , | A | A | A |



* A : 백색 또는 변화 없음, B : 엷은 유백색, C : 유백색, D : 형은 감색, E : 갘색

[실험에 2]

상기 실시에 1과 2에서 제조된 고체분산체와 상기 비교에 1,2,3,5에서 제조된 건고물 및 비교에 6에서 제조된 고체분산체에 대하여 각각 80mesh제된 통과시키고 용출시형을 하였다. 용출시험 조건은 대한약전 일반시험법중 용출시험법에 따라 제2법(패들법)으로 실시하였고, 다만 시험용액은 대한약전 일반시험법중 봉해시험법의 제2액(ph 6.8) 500째론, 패들 회전수는 50rpm으로 하였다. 오메프라종 20mg에 해당하는 양물 달아 용출시험기에 넣고 경시적으로 용출액을 위하여 0.454차 멤브레인필터로 여과하고 고속액체 크로마토그라프법으로 분석하여 용품끝을 구하였으며, 그 결과는 다음 표 9와 같다.

시험한 고체보산체는 모두가 같은 방법으로 처리하는 약물을 단독으로 사용한 것보다 현저한 용출증대로 나타내었다. 또 '약물과 β-CD와의 2성분계 고체분산체(비교예 6) 보다 말할리가 함유된 3성분계 고체분산체(심시예 1 및 2)가 급속한 용출음대로 나타내었다.

[H 9]

제제몫의 용축 시험결과

| | ļ | | | 용 축 출(% |) | |
|-------|-------|-------|-------|------------------|-------|-------|
| 7 & | 제계품 | 1본 | 3분 | 5 2 · | 10분 | 202 |
| 비교에 1 | 건고등 | 90.05 | 92.33 | 97.00 | 97.05 | 97.80 |
| 비교에 2 | 건고를 | 20.08 | 35.26 | 44.50 | 53.77 | 67.47 |
| 미코에 3 | 전고물 | 7.55 | 7.58 | 10.80 | 19.01 | 32.03 |
| 비교에 4 | 건고용 | 9.56 | 17.55 | 26.75 | 45.8D | 62.43 |
| 비교대 5 | 교계분산체 | 46.53 | 62.35 | 69.52 | 73.84 | 90.10 |
| 실시에 1 | 보석군산체 | 94.23 | 97.85 | 99.04 | 99.32 | 99.75 |
| 실시에 2 | 고계분신체 | 96.75 | 99.05 | 99.21 | 99.89 | 99.78 |

* 용출결과는 백분류(%)

따라서, 실시예의 경우 살기의 표 8과 9에서 확인되는 바와같이 안정성이나 용충률의 면에서 비교예에 비하여 월등이 우수함을 알 수 있다.

[제조예 1]

오메프라즘-B-CD-트로메타민 고체분산체 및 물리적 혼합물의 제조

오에프라중 100mg, β -CD 329mg을 닫아 약물은 애단을 10ml에 녹이고, β -CD는 정제수 15ml에 가온하여 녹이고 양자론 촌합만 후 트로메타민 35mg을 정제수 5ml에 녹여서 혼합하였다. 이 혼합용액은 회전식 감압건조기를 써서 중받건고하였다 . 괴상의 건고물을 분쇄하고 실리카젤 데시케이터에서 1일 방치하여 고체분산체를 얻었다(제제문 1).

오메프라존 100mg, B -CD 657.17mg, 트로메타인 35mg을 가지고 상기의 방법으로 하여 고체분산체금 얻었다(제제뎦 2).

병도로 제제품 1과 동일한 양의 세가지 성분을 달아 잘 혼합하여 문리적 혼합론을 얻었다(제제물 3). 또한 제제물 2와 동 일한 양의 세가지 성분을 달아 잘 혼합하여 문리적 혼합됐을 얻었다(제제품 4).

[제조예 2]

오에프라쥰-HPCD-트리메타민 고체군산체 및 물리적 혼합물의 제조

오에프리존 70mg, HPCD 263.2mg을 달아 에탈음 또는 메탈음 20ml에 녹이고 트로메타민 25mg음 달아 함께 녹인 후 교반한다. 40℃에서 회전식 감압건조기를 써서 종발건고타고 진류물을 문쇄하여 실리카렒 데시케이터에서 1일 방치하여 고체분산체로 얻었다(제제물 5).

오메프라S 70mg, HPCO 567mg, 트로메타인 25mg음 가지고 상기의 방법으로 하여 고체분산체를 얻었다(제제문 6).

별도로 제제물 5와 톱일한 양의 세가지 성분을 닫아 잘 혼합하여 물리적 혼합물은 얻었다(제제물 7). 또한 제제물 6과 등 일한 양의 세가지 성분을 닫아 잘 혼합하여 물리적 혼합물육 얻었다(제제물 8).

[실업에 2]

상기 제조예 1과 2의 각 제제출의 대하여 40℃-75% RH 조건에 개방상태로 보존하면서 3주간 경시변화 시험을 행하였고, 그 결과는 다음 표 10과 같다.

[丑 10]

제제물 1~8의 40°C-75% RH에서의 활활 변화

| 거계분 | ₩ ₩(%) | 甲基 |
|-----|---------------|-----------|
| i | 98.22 | |
| 2 | 99.99 | |
| 3 | 98.06 | |
| 4 | 97.99 | 오네프라콜 만독은 |
| 5 | 99.83 | 92.48% |
| 6 | 99.85 | |
| 7 | 98.12 | |
| 8 | 98.01 | • |

상기 표 10에서 보면 약물 단독이 현저한 참량저하쯤 나타낸 반면 고체분산체나 물리적 혼합물의 경우는 β ~CD 또는 HPCD 모두 높은 잔존율을 보여 주었다.

그리고 제제물 2, 4, 6에 대하여 80mesh체를 통과시키고 상기 실험에 1의 용출시험과 동말한 방법으로 용출시험을 하였으 며, 시험결과는 다음 표 11과 같다. 고체분산체가 약물 단독이나 물리적 총합물보다 현저만 용출 종대를 나타내었다.

[丑 11]

제제불의 용출시험

| 용준시간 | 계계를 2 | 제지문 4 | 과지급 6 | 오에프라를 |
|-----------------|-------|-------|--------------|-------|
| 1분 | 89.16 | 54.48 | 90.02 | - |
| 34 | 89.99 | 68.07 | 93.86 | - |
| 5분 | 95.29 | 79.02 | 97.90 | 10.81 |
| 10분 | 98.49 | 88.37 | 98.00 | 19.01 |
| 20 1 | 99.56 | 90.41 | 99.65 | 31.91 |



⋆ - : 정량하지 않음 ★ 요출결과는 백문금(%)

[제조예 3]

오메프라존-6 -CD-수산회나트륨 고제분산체 및 물리적 증합물의 제조

다음 표 12의 처방으로 제조에 1의 방법에 따라 말할리화제로 수산화나트곱을 사용하여 고체분산제 및 물리적 혼학물을 제조하였다.

[丑 12]

제제문의 조성

| শ্বনাঞ্ছ | | 고지국산회 | | | | 문리적 | 순합문 | • |
|---------------|------|-------|------|------|------|------|------|------|
| 성분(mg) | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | ı |
| 오네트라운 | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 |
| p-CD | 329 | 329 | 657 | 657 | 329 | 329 | 657 | 657 |
| 수산화나도중 | 11.6 | 23.2 | 11.6 | 23.2 | 11.6 | 23.2 | 13.6 | 23.9 |

. -1세. * 단위 : mg

족, 3성분의 구성은비(오메프라졷 : B -CD : 수산화나트嵒)금 1:1:1, 1:1:2, 1:2:1, 1:2:2의 4종류의 비율로 하여서 고체 분산체와 물리적 촌함문의 경우에 대해 각각 제조한 것이다.

[제조예 4]

오메프라즘-HPCD-수산화나트룹 고체분산체 및 물리적 혼합물의 제조

다음 표 13의 처방으로 제조예 2의 방법에 따라 고제본산제 및 물리적 혼합물을 제조하였다. 다만 수산화나트롱읍 용해하 기 위하여 정제수 5ml를 추가하였다.

[丑 13]

제제품의 조성

| 게거용 | 고세 | 고세분산에 끊리 | | 444 |
|--------|------|--------------|------|------------|
| 성분(mg) | 9 | 10 | 11 | 13 |
| 네프라જ | 100 | 100 | 100 | 100 |
| PCD | 376 | 276 . | 376 | 376 |
| 신화나트등 | 11.6 | 23.2 | 11.6 | 23.2 |

즉, 3성분의 구성용비(오메프라즘 : HPCD : 수산화나트륨)를 1:1:1, 1:1:2의 비율로 하여서 각각 제조한 것이다.

[실웜예 3]

제조예 3과 4의 제제문에 대하여 용출시험을 실시하여 각각의 제제물의 특성용 비교 평가하였다. 용출시험방법은 실험예 1의 방법과 동일하게 하여 그 결과는 다음 표 14에 나타내었다.



조성비율이 다른 여러 중류의 고체분산체(제제문 1~4, 제제물 9~10)가 모두 단순히 혼합한 물리적 혼합문(제제물 5~8, 제제용 11~12) 보다 높은 용출골읍 나타낼을 할 수 있다.

[丑 14]

제제물 1~12의 용출시험결과

| | | | 8 4 4(%) | | |
|----------------|-------|-------|----------|-------|-------|
| 과 계를 | 1분 | 34 | 52 | 10# | 804 |
| 기지를] | 84.45 | 94.93 | 92.23 | 91.81 | 92.3 |
| 계시문 2 | 91,40 | 98.11 | 96.14 | 94.83 | 94.8 |
| 지사를 3 | 92.81 | 98.60 | 97.97 | 99.05 | 99.00 |
| 지지를 4 | 90.75 | 92.00 | 95.46 | 99.30 | 99.60 |
| 계계를 5 | 27.85 | 42.50 | 44.63 | 54.86 | 63.10 |
| 계계를 용 | 48.57 | 55.25 | 58.58 | 63.28 | 70.65 |
| 계계를 기 | 35.16 | 44,35 | 52.23 | 59.80 | 64,79 |
| 제시를 B | 37.31 | 45.82 | 48.66 | 57.14 | 66.28 |
| 지지를 B | 98.01 | 99.98 | 98.90 | 99.97 | 99.5 |
| 지계용 10 | 97.97 | 98.03 | 99.67 | 99.34 | 99.87 |
| 차 서운 11 | 38.18 | 43.04 | 48.13 | 56.28 | E5.46 |
| 개시급 12 | 58.92 | 61.44 | 64,27 | 71.29 | 74.37 |

[실험에 4]

제조예 3과 4의 제제물에 대하여 이들의 결시보존 안정성을 향상시키고자 방술제로 첨가하여 방술제의 첨가효과를 시험하였다.

제조예 3과 4의 제제물 1, 2, 3, 4, B, 10에 방송제로 탄산마그네슘, 산화마그네슘을 제제품 1중당부일 때 각각 0.5종량부씩 원가하고 균일하게 혼합하였다.

이 제제물을 순서대로 제제를 B, b, c, d, e, f로 명명하고 이 제제물의 경시변화시험과 용출시험을 하여 방습제 참가에의한 안정화 효과와 용출톱의 영합을 비교 평가하였다. 비교 대조군으로는 오메프라를 단독의 오메프라를 1종량부, 탄산마그네슘 0.5종량부 및 산화마그네슘 0.5종량부의 혼합물(오메프라졻+방습제로 칭합)을 준비하여 기존의 방법에 따라 제조한 것을 시청대상으로 하였다.

경시변화시험은 40℃, 40℃-75% RH, 60℃의 3조건에서 개방상태로 보존하면서 성삼의 변화를 욕정하였다. 방송제로 청가한 탄산마그네슘의 배합비율의 범위를 결정하기 위하여 제조에 3의 제제롭 2로 1중량부로 하고 여기에 탄산마그네슘 0.3 중량부, 0.5중량부, 1중량부, 2종량부로 각각 혼합하여 40℃-75% RH조건에서 개방상태로 보존하면서 경시변화를 시험하였다.

용출시청결과는 다음 표 15와 같으며, 이때의 용출시청방법은 상기 실험에 1과 동일한 방법으로 실시하였다.

[丑 15]

제제물의 용욿에 미치는 방습제의 영향



| 442 | + + +(%) | | | | | | | |
|-----------|----------|-------|-------|---------|--------|--|--|--|
| | 1# | 34 | 54 | 102 | 201 | | | |
| त्रवह उ | 63,10 | 72.69 | 77.64 | 99.18 | 19.0 | | | |
| नव है व | 65,43 | 78.54 | 80.57 | 83.57 | 90.14 | | | |
| 相用管 C | 55.09 | 60.79 | 77.00 | . 44.81 | \$3.48 | | | |
| 444 | 52.70 | 64.TE | 79.93 | 94.50 | 97.0 | | | |
| ध्यक्ति e | 62,31 | 94,82 | 94.21 | 97.26 | 88.0 | | | |
| 4481 | 87.56 | 99.43 | 98.97 | 98.03 | 99.60 | | | |
| 네트워플+상승제 | 10.26 | 13.18 | 16.51 | 29.31 | 44.89 | | | |

3주 동안의 경시변화시험종 변색시험은 다음 표 16과 같다.

[丑 16]

방송제를 첨가한 제제물의 경시변색시험 결과

| 기세요. | 40℃ | | | 40°C-75% RH | | | 209 | | |
|---------------|-----|----|----|-------------|----|-----|-----|----|-----|
| | 14 | 24 | 87 | 17 | 24 | 245 | 17 | 2주 | 44 |
| 계위 e | A | | | A | A | ٨ | A | Ą | A |
| 세계를 P | A | A | A | A | A | Ä | A. | A | A |
| अव € c | A | Α | A | A | A. | A | A | A | ٠.٨ |
| 제계를 4 | А | A | A | A | A | A | A | A | A |
| 제계를 0 | Α | A | A | A | A | A | ٨ | A | A |
| 448 E | A | A | A | A | A | A | A | A | A |
| 오메프라콤+방술시 | `A | С | C | C | D | E | B | C | D |
| 당산마그네용 0.3 | A | A | A | A | A | A | A | A | A |
| 당신이그네슘 6.5 | A | A | Α | A | A | A | A | A | A |
| 진산다그내슴 1.0 | A | A | A | A | A | Α, | A | A | A |
| 단신부크네용 2.0 | ٨ | A | A | A | Α. | A_ | A | ٨ | A |

* A : 백색 또는 변화 없음, B : 엷은 유백색, C : 유백색, D : 엷은 갈색, E : 갈색

용출시험결과류 불때 산화마그네슘이나 탄산마그네슘과 같은 방솜제가 더 추가되더라도 용읍录의 변화는 크게 변화되지 않았다. 이러한 결과는 β -CD나 HPCO와 감읍 시금로텍스트린류와의 고체분산체에 산화마그네슘이나 탄산마그네슘과 같은 의약품 첨가뭄이 가해지더라도 용출률이 확보됨과 동시에 표 9에서와 같이 보존안전성이 종대됨문 나타낸다.

또한, 40℃-75% RH에서도 거의 번색을 나타내지 않은 점은 종래의 방법에서는 오메프라즙의 보존안점성을 확보하기 위해 항유수분을 1.5% 이하로 유지하여야 하는 점에 비하여 분 발명의 조성물은 보다 높은 함습조건에서도 안정하기 때문에 제 제화가 용이할 뿐아니라 경시안정성을 높일 수 있다.

[제조예 5]

증래의 기술로 제조한 경구용 오메프리즘의 코어 조성욻과 비교하기 위하여 대한민국 특허공고 제91-4579호의 방법으로 오메프리쯤 괴릮을 제조하였다. 또한 본 방명의 방법으로 제조한 고체분산체를 적당한 의약품 청가뭄을 이용하여 과릭를 을 제조하였다.

[비교과립 1]



오메프라S 15g, 유당 119g, L-HPC 5g, 탄산마그네슘 15g을 혼합하고 히드륵시프로핔셀룰로오스 1g을 무수알콤 30g에 녹 일 결합제로 반족하여 과립을 제조하고 건조하였다.

[비교과함 2]

오메프라쪽 20g, 리울릴황산나토륨 0.5g, 인산이수소나트큠 0.8g을 정제수 44g에 현탁시키고 병도로 마니트 162g, 무수유당 8g, 히도록시프로필섹류로오스 6g, 미세경정상씰문로오스 4g묶 혼합한 것과 반축하여 과팅을 제조하고 건조하였다.

[미끄파티 3]

본 발명으로 제조한 실시에 3의 제제품 2름 이용하였다. 제제품 2 90.5g(오메프라플로서 20g), L-HPC 35g, 유당 24g, 탄 산마그네슘 46g을 출합하고 별도로 히드목시프로필셀募로오스 5g을 무수알을 50g에 녹인 경합제로 반쪽하여 과링을 제조 하고 건조하였다.

[실험예 5]

상기 제조예 5의 방법으로 제조한 세가지 과립에 대하여 실형에 1의 방법과 동일하게 용송시험은 하였고 그 결과는 다음 표 17과 같다.

중래 기술의 방법으로 안든 과립등의 용욕성보다 본 방명의 과립의 용출성이 현저히 높게 나타났다. 본 발명의 과립은 1 분대에 약 90%가, 분대에는 거의 100%가 용출되었다.

이러한 결과는 본 발명의 고체분산체가 청구용 오메프라줄 코어의 속용염성을 확보함 수 있는 수단힘을 증명해 주는 것이다.

[丑 17]

비교과람의 용출물

| 비교목권 | € 3 €(%) | | | | | | | | |
|------|----------|----------------|-------|-----------------|------------------|--|--|--|--|
| | 1분 | 8 7 | 5분 | 10 2 | £0. £ | | | | |
| 1 | 24,71 | 44.31 | 47.94 | 65.62 | 80.4 | | | | |
| 2 | 48.87 | 66.61 | 73.00 | E3.61 | 89.7 | | | | |
| 3 | 87.48 | 94.47 | 99.01 | 88.96 | 99.6 | | | | |

또한 실험에 1과 같은 방법으로 경시번색시험은 하여 안정성용 비교하였고, 그 경과는 다음 표 18과 같다. 여러 보존조건에서 보관한 과립의 경시번색 특성은 본 방명의 조성물을 이용한 과립이 제조초기와 아무런 변화를 나타내지 않았다.

그러나 종래의 기술로 제조한 과립들은 40℃~75% RH에서 3주 후에 유백색-감색으로 변색되었다.

[丑 18]

비교과립의 경시 변색시원결과

| | | 30) | | | 40°C 75% RH | | | 60°C | | |
|------|----|-----|----|----|-------------|----|----|------|-----|--|
| 비교파립 | 1추 | 24 | 8주 | 17 | 24 | 34 | 1루 | 247 | 847 | |
| 1 | A | A | В | C | С | С | A | В | Ç | |
| 2 | A | B | C | C | D | E | A | C | D | |
| 3 | A | A | В | A | В | C | A | В | С | |



* A : 백색 또는 변화 없음, B : 엷은 유백색, C : 유백색, D : 엷은 감색, E : 감색

이상의 결과로 볼때 본 발명의 조성당은 경시보준 안정성과 용출성이 매우 높은 경구용 오메프라톤의 코어 조성물을 제공 한다.

(57) 월구의 범위

청구함 1. 오메프리즘을 유효성분으로 하고, 여기에 안정화 성분으로 베타-시클로텍스트린을 출합시켜서 경구용 오메 프리즘 약제의 코어 조성물은 제조함에 있어서, 유효성분인 오메프라존에다 안정화 성분으로서 베타-시글로텍스트린 또는 그 유도체와 함께 수산화나트륨을 참가 촉합시켜서 고체군산체로 제조함을 특집으로 하는 경구용 오메프라를 약제의 코어 조성물을 제조하는 방법.

청구항 2. 제1항에 있어서, 베타-시클로텍스트린 유도체로는 히드록시프로필-베타-시클로텍스트린중 사용항목 목장으로 하는 경구용 오메프라즘 코어 조성명을 제조하는 방법.

청구왕 3. 제1항에 있어서, 상기 베타-시클로엑스트린 또는 그 유도체는 오메프라좀 1용에 대하여 0.5분 내지 2본로 웜가시킵은 특징으로 하는 경구용 오메프라졸 코어 조성물읍 제조하는 방법.

왕구항 4. - 제1항에 있어서, 상기 말카리 화합물은 오메프라졿 1꽃에 대하여 0.5볼 내지 2물로 첨가시킴물 특징으로 하는 경구용 오메프라쫔 코어 조성불을 제조하는 방법.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

| BLACK BORDERS | |
|---|--|
| ☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES | |
| ☐ FADED TEXT OR DRAWING | |
| ☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING | |
| ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES | |
| ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS | |
| ☐ GRAY SCALE DOCUMENTS | |
| LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT | |
| ☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY | |
| OTHER. | |

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.